

AQUAVAC RELERA CONCENTRADO PARA SUSPENSION PARA BAÑO O SUSPENSION INYECTABLE PARA TRUCHA ARCOIRIS

Autorizado

- Yersinia ruckeri, serotype O1, biotype 1, strain Hagerman, Inactivated
- Yersinia ruckeri, serotype O1, biotype 2 (EX5), strain SP/07/04, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AQUAVAC RELERA CONCENTRADO PARA SUSPENSION PARA BAÑO O SUSPENSION INYECTABLE PARA TRUCHA ARCOIRIS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Trucha arcoiris

Vía de administración:

Baño

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Porcentaje relativo de supervivencia" / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para suspensión para baño

Tiempo de espera por vía de administración:

Baño:

-

Trucha arcoiris

- Meat. 0 Grado día

Vía intraperitoneal:

-

Trucha arcoiris

- Meat. 0 Grado día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI10BB03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

27/07/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

MSD Animal Health UK Limited
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
The Veterinary Medicines Directorate

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2054 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0309/001

Estados miembros afectados:

República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania Italia Noruega
Portugal Eslovaquia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)
Publicado el: 13/12/2024
[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)
Publicado el: 13/12/2024
[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)
Publicado el: 13/12/2024
[Descargar](#)

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.